



平成 27 年 2 月 16 日

各 位

会 社 名：富士製薬工業株式会社  
代 表 者 名：代表取締役  
社 長 執 行 役 員 今井博文  
(コード番号:4554 東証第一部)  
問 合 せ 先：取締役管理部長 宇佐見卓也  
T E L：03-3556-3344

## 製造販売承認取得に関するお知らせ

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役：今井博文）は、平成27年2月16日にジェネリック医薬品2成分3品目の製造販売承認を取得いたしましたので、下記のとおりお知らせいたします。

なお、今回の2成分は、国内で初めてジェネリック医薬品として承認を取得いたしました。

### 記

製造販売承認を取得した製品

薬効分類名	製品名	標準品名
二次性副甲状腺機能亢進症治療剤 (活性型ビタミンD <sub>3</sub> 製剤)	カルシトリオール静注液 0.5 $\mu$ g「F」	ロカルトロール注 0.5
二次性副甲状腺機能亢進症治療剤 (活性型ビタミンD <sub>3</sub> 製剤)	カルシトリオール静注液 1 $\mu$ g「F」	ロカルトロール注 1
アロマターゼ阻害剤、閉経後乳癌治療剤	レトロゾール錠 2.5mg「F」	フェマーラ錠2.5mg

以 上